PROTEIN ADSORPTION SUPPRESSANT TO RIBOSOME SURFACE

Publication number: JP2149512

Publication date:

1990-06-08

Inventor:

YOSHIOKA HIROSHI (JP); GOTO HIROSHI (JP)

Applicant:

TERUMO CORP (JP)

Classification:

- international:

A61K9/127; A61K38/16; A61K47/34; A61P7/08; B01J13/02; A61K9/127; A61K38/16; A61K47/34; A61P7/00; B01J13/02; (IPC1-7): A61K9/127;

A61K47/34; B01J13/02

- European:

A61K9/127B; A61K9/127B2 Application number: JP19890063507 19890317

Priority number(s): JP19890063507 19890317; JP19880198915 19880811

Also published as:

EP0354855 (A2)

EP0354855 (A3)

EP0354855 (B1)

Report a data error here

Abstract of JP2149512

PURPOSE:To obtain the title adsorption suppressant which can inhibit agglutination between ribosomes and convert high concentration of hemoglobin into ribosome efficiently by using a compound having a hydrophobic part on one end and a hydrophilic part on the other. CONSTITUTION: The subject protein adsorption suppressant is composed of a compound having a hydrophobic and a hydrophilic polymer chains (e.g. polyethylene glycol(PEG) of 5 to 100 mole polymerization degree) bonded covalently or through an ether bond to the main chain, for example, a PEG-added nonionic surfactant in which a longchain fatty alcohol, sterol, polyoxypropylene alkyl or the alcoholic residue in a glycerol fatty acid ester is bonded through an ether bond, or a PEG-bonded phospholipid composed of covalently bonded phospholipid and PEG. It is preferred to add 0.1 to 2% of a PEG-added nonionic surface active agent or 0.05 to 2% of a PEG-bonded phospholipid to ribosome suspension.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 特 許 公 報 (B 2)

(11)特許出願公告番号

特公平7-20857

(24) (44)公告日 平成7年(1995) 3月8日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号 庁内整理番号	F I 技術表示箇所
A 6 1 K 9/127	D	
38/16	ABZ	
47/34	J	
	8314-4C	A 6 1 K 37/14 ABZ
		請求項の数4(全 8 頁)
(21)出願番号	特願平1-63507	(71) 出願人 999999999
		テルモ株式会社
(22)出願日	平成1年(1989)3月17日	東京都渋谷区幡ヶ谷2丁目44番1号
		(72)発明者 吉岡 浩
(65)公開番号	特期平2-149512	静岡県富士市大淵2656番地の1 テルモ株
(43)公開日	平成2年(1990)6月8日	式会社内
(31)優先権主張番号		(72)発明者 後藤 博
(32) 優先日	昭63(1988) 8 月11日	静岡県富士市大淵2656番地の1 テルモ株
(33)優先権主張国	日本(JP)	式会社内
		(74)代理人 弁理士 高木 千嘉 (外1名)
		審査官後藤・圭次
		(56)参考文献 特開 昭58-49393 (JP, A)
		特開 昭60-58915 (JP, A)
		特開 昭62-95134 (JP, A)

(54) 【発明の名称】 リポソームおよびその製法

【特許請求の範囲】

【請求項1】薬物または生理活性物質を担持させたリポソームであって、該リポソームの表面にのみポリエチレングリコール結合リン脂質が結合し、該ポリエチレングリコール結合リン脂質のリン脂質部分がリポソーム膜を構成する脂質層に固定してなり、ポリエチレングリコール部分はリポソーム表面から外方向に伸びてなるリポソーム。

【請求項2】生理活性物質がヘモグロビンである請求項1記載のリポソーム。

【請求項3】リン脂質がホスファチジルエタノールアミンである請求項1または2記載のリポソーム。

【請求項4】薬物または生理活性物質を担持させたリポソームの懸濁液にポリエチレングリコール結合リン脂質を添加して請求項1ないし3のいずれかの項に記載のリ

ポソームを製造することを特徴とするリポソームの製法。

【発明の詳細な説明】

〔産業上の利用分野〕

本発明はリポソーム表面への蛋白質の吸着が抑制された あるいはリポソームの凝集が防止されたリポソームおよ びその製法に関する。

〔従来の技術〕

リポソームを水溶性あるいは脂溶性の薬物の担体として利用しようとする試みが広く行われている(Gregoriadis et al., Ann. N.Y. Acad. Sci., 446, 319 (1985))。また、リポソームの内水相に動物の酸素運搬体であるへモグロビンを含有させ、リポソームを人工赤血球として利用する試みも行われている(特開昭62-178521)。しかしながら、これらの試みにおいて使用されているリポソ

ームのリポソーム膜構成材料はリン脂質やコレステロー ルなどの天然あるいは合成の脂質からのみなるものであった。

[発明が解決しようとする課題]

リポソームを薬物等の運搬体として利用する場合、リポ ソームを生体の血管内へ投与する必要がある。しかし、 従来一般に使用されている脂質のみから成るリポソーム は、生体の血漿成分の蛋白質(例えばアルブミン、グロ ブリン、フィブリノーゲン等)を吸着し、吸着された蛋 白質を介してリポソーム同士が凝集するという問題があ った。特にリポソームの粒径が0.1µmを越える場合 に、この問題は顕著であった。通常一般に利用されるリ ポソームの粒径は0.1μm~1μmであって、そのまま の状態であれば、毛細血管でも内径が数μmはあるので 生体の血管内を通過するのに障害とはならない。 しかし ながら、リポソームが血漿成分の蛋白質を吸着すること により凝集してしまうと、その凝集物の大きさは数十μ mにも達する。もし、血管内で凝集が生起すればリポソ ームの凝集物が血管を栓索し、血流を阻害して生体を死 に至らしめる危険性がある。

特にリポソームを人工赤血球として利用する場合、大量のリポソームを投与しなければならず、血漿中でのリポソームの凝集は無視できない問題であった。しかし、血 漿中でのリポソームの凝集を防止する技術は従来全くなかった。

また、リポソームを生体内に投与した場合、リポソームを抗原とした抗体としての蛋白質(イムノグロブリン)がリポソームに吸着し、貧食細胞(マクロファージ)に異物認識を与え、リポソームがマクロファージに取り込まれ、リポソームが短時間のうちに消失してしまう。そこでリポソームへの蛋白質吸着を抑制することにより、血漿中のリポソームの消失時間を遅延させることができる。

また、天然の赤血球中のヘモグロビン濃度は約30%であ り、全血液中の赤血球の体積割合(ヘマトクリット)が 約50%であるので、全血液中のヘモグロビン濃度は約15 %である。従って、天然の赤血球に比べて、粒径の小さ なリポソームにヘモグロビンを内包させる人工赤血球で は、ヘモグロビン濃度30%以上のヘモグロビン水溶液を リポソーム化しなければ、人工赤血球懸濁液中のヘモグ ロビン濃度を15%としたとき人工赤血球懸濁液中の人工 赤血球の体積割合が50%を越えてしまい、流動性の乏し い懸濁液となり、これを循環血流中に投与すれば循環動 態に悪影響を及ぼす。即ち、できるかぎり少量の脂質で 大量のヘモグロビンをリポソームの内水相にカプセル化 すること、言い替えれば、高いカプセル化効率の人工赤 血球製造方法が望ましい。しかし、透析法や逆相法では ヘモグロビン濃度30%以上の高濃度、高粘度のヘモグロ ビン水溶液をリポソーム化することは困難である。ま た、薄膜法はリポソーム形成脂質を有機溶媒に均一溶解 後、有機溶媒を除去した脂質薄膜に水性溶液を加えて分散させる方法であるが、有機溶媒を除去した後のリポソーム形成脂質は固化、あるいはほとんど流動性を失った状態となるため、この状態で水性溶液を加えても容易に水和分散させることができない。水性溶液が高濃度のヘモグロビン水溶液である場合、グロビンタンパクへの結合水の割合が高く、脂質を水和させるための自由水の量が少ないので、さらに、効率の良いリポソーム化が困難であった。従って本発明の目的は、リポソームを画への蛋白質の吸着が抑制されたあるいはリポソームの凝集が防止されたリポソームおよびその製法を提供することにある。さらに本発明の目的は、高濃度のヘモグロビンを効率良くリポソーム化する人工赤血球の製造方法を提供することにある。

[問題点を解決するための手段]

上記目的を達成するため、本発明者が鋭意研究を重ねた結果、リポソームの脂質層に特定の蛋白質吸着抑制剤を含有させることにより血漿中で蛋白質がリポソーム表面に吸着するのを防止することができ、ひいてはリポソーム同士の凝集を防止し、さらに高濃度のヘモグロビン水溶液を用いて人工赤血球を製造する場合でも、脂質の水和が容易となり、効率良く高濃度のヘモグロビンをリポソーム化できることを見出し、本発明を完成した。

本発明によれば下記のリポソーム表面への蛋白質の吸着 が抑制されたあるいはリポソームの凝集が防止されたリ ポソームおよびその製法が提供される。

- 1) 薬物または生理活性物質を担持させたリポソームであって、該リポソームの表面にのみポリエチレングリコール結合リン脂質が結合し、該ポリエチレングリコール結合リン脂質のリン脂質部分がリポソーム膜を構成する脂質層に固定してなり、ポリエチレングリコール部分はリポソーム表面から外方向に伸びてなるリポソーム。
- 2) 生理活性物質がヘモグロビンである第1項記載のリポソーム。
- 3)リン脂質がホスファチジルエタノールアミンである第1項または第2項記載のリポソーム。
- 4) 薬物または生理活性物質を担持させたリポソームの 懸濁液にポリエチレングリコール結合リン脂質を添加し て第1ないし3項のいずれかの項に記載のリポソームを 製造することを特徴とするリポソームの製法。

本発明におけるリポソーム表面への蛋白質吸着抑制剤またはリポソーム凝集防止剤は、一端に疎水性部を有し、かつ他端に親水性高分子鎖部を有する化合物である。 疎水性部の好適な例としては長鎖脂肪族アルコール、ステロール、ポリオキシプロピレンアルキルまたはグリセリン脂肪酸エステルのアルコール性残基、およびリン脂質があげられる。親水性高分子鎖部の好適な例としては、ポリエチレングリコールがあげられる。

本発明においては特に、ポリエチレングリコール(以下 PEGという)と上記疎水性部アルコール性残基とがエー テル結合したPEG付加型非イオン界面活性剤、およびPEG とリン脂質とが共有結合したPEG結合リン脂質が好まし い。

本発明におけるポリエチレングリコール結合リン脂質とは、リン脂質の親水部(極性頭部)にポリエチレングリコール(PEG)を共有結合した構造の分子であり、一分子中に1または複数のPEG鎖を含有する。PEG鎖のリン脂質と結合していない側の末端は、水酸基あるいはメチル、エチル等の短鎖のエーテル、酢酸、乳酸等の短鎖のエステルであっても良い。

本発明の目的のためには、PEG結合リン脂質分子中のPEG 鎖長は、平均重合度で5~1000モルの範囲が望ましく、 より好ましくは40~200モルである。この範囲を下回る 場合には血漿中でのリポソーム凝集防止効果が発現され 離く、この範囲を上回る場合にはPEG結合リン脂質の水 溶性が高くなり、リポソーム膜中に固定され難くなる。 PEGとリン脂質を共有結合するには、リン脂質の極性部 に反応活性な官能基が必要である。これには、ホスファ チジルエタノールアミンのアミノ基、ホスファチジルグ リセロールの水酸基、ホスファチジルセリンのカルボキ シル基等があり、ホスファチジルエタノールアミンのア ミノ基が好ましく利用される。

リン脂質の反応活性な官能基とPEGを共有結合させるに は、塩化シアヌルを用いる方法、カルボジイミドを用い る方法、酸無水物を用いる方法、グルタルアミデヒドを 用いる方法、等がある。ホスファチジルエタノールアミ ンのアミノ基とPEGを結合するには、塩化シアヌル(2, 4.6-トリクロローs-トリアジン)を用いる方法が好 ましく利用される。例えば、モノメトキシポリエチレン グリコールと塩化シアヌルを公知の反応操作で結合する ことにより、2-0-メトキシポリエチレングリコール -4,6-ジクロローs-トリアジン(活性化PEG1) また は2,4-ビス(O-メトキシポリエチレングリコール) -6-クロローsートリアジン(活性化PEG2)が得られ る {Y,Inada,et al.,Chem.Lett.,<u>7</u>,773-776 (198 0) }。これらとアミノ基を脱塩酸縮合反応により結合 させることで、ホスファチジルエタノールアミンの極性 頭部にPEGを共有結合させたリン脂質が得られる。ここ で、活性化PEG1を用いた場合は一分子のリン脂質中に1 本のPEG鎖を、活性化PEG2を用いた場合は2本のPEG鎖を 含有することになる。また、モノメトキシPEGと無水コ ハク酸を反応させてPEG末端にカルボキシル基を導入 し、これとホスファチジルエタノールアミンをカルボジ イミド存在下で反応させることにより、アミド結合を介 したPEG結合リン脂質が得られる。

本発明のPEG結合リン脂質を脂質層に含有するリポソームを製造するには、PEG結合リン脂質をリポソーム形成脂質と予め均一に混合して、得られた混合脂質を用いて常法によりリポソームを形成させれば良い。ここで言うリポソーム形成脂質とは、ホスファチジルコリン、スフ

ィンゴミエリン、ホスファチジルエタノールアミン、ホスファチジルセリン等に代表されるリン脂質で卵黄、大豆その他の天然材料に由来するもの、または、有機化学的な合成手段により得られるものを単独でまたは混合して主成分とする。さらに膜安定化剤としてコレステロール、コレスタノール等のステロール類や、荷電物質としてホスファチジル酸、ジセチルホスフェート、高級脂肪酸等を添加しでも良い。リポソーム形成脂質とPEG結合リン脂質の混合比は、主成分であるリン脂質に対して、モル比で0.1モル%~50モル%、好ましくは0.5モル%~20モル%、より好ましくは1モル%~5モル%である。この範囲を下回る場合には、血漿中でのリポソーム凝集防止効果が不十分となり、この範囲を上回る場合には、PEG結合リン脂質の可溶化能により、リポソームが不安定となる。

PEG結合リン脂質と予め均一に混合するには、例えば、 両者を揮発性の有機溶媒に溶解させた後、エバポレーシ ョンにより、有機溶媒を除去すれば良い。もし、脂溶性 の薬物等をリポソームに含有させるのであれば、このと き、リポソーム形成脂質と共に混合しておけば良い。得 られた混合脂質からリポソームを形成させるには、通常 一般に行われているリポソーム化の方法に従って行うこ とが可能であり、例えば、振とう法、超音波照射法、フ レンチプレス法等いずれの方法を用いても良い。上記の PEG結合リン脂質を上記の範囲で使用するかぎりにおい ては、粒径0.1μm~1μmのリポソームが得られ、内 水相に十分な水溶性の薬物や生理活性物質等を担持させ ることができる。得られたリポソームの脂質層中にはPE G結合リン脂質が含有されているが、その含有率は必ず しも初めの脂質との混合割合と同一ではない。PEG結合 リン脂質の水溶性が高い場合にはリポソーム化の過程 で、その一部が膜外の水相中に溶出している場合もあり うる。リポソーム脂質膜中におけるPEG結合リン脂質の 存在状態は明らかではないが、PEG結合リン脂質の疎水・ 性部がリポソーム膜中の疎水性領域内にあって、親水性 のPEG鎖が膜中の親水性領域から膜外の水性媒体中にか けて存在しているものと推定される。従って、本方法に よって得られたリポソームにおいては、PEG結合リン脂 質のPEG鎖がリポソームの外水相側及び内水相側の両側 に存在することになる。

本発明のPEG結合リン脂質は、必ずしも水に透明に溶解する必要はない。しかし、本発明のPEG結合リン脂質が水に対し、均一に溶解する場合は、さらに別の方法によっても本発明のリポソームを製造することができる。すなわち、通常一般に行われているリポソーム化の方法に従って製造された、すでに水溶性あるいは脂溶性の薬物等を担持しているリポソームの懸濁液に、本発明のPEG結合リン脂質をそのままあるいは水溶液として添加することによっても、本発明のPEG結合リン脂質を脂質層中に含有するリポソームを製造することができる。この場

合、PEG結合リン脂質は水溶性中でミセル様の分子集合体を形成して分散していると思われるが、ここにリポソームが共存すれば、PEG結合リン脂質分子中の疎水性部が、リポソーム膜中の疎水性領域に疎水性相互作用によって固定され、親水性のPEG鎖はリポソームの外水相側表面にのみ露出した構造となる。

PEG結合リン脂質を水溶液として添加する場合、その濃度は、臨界ミセル濃度以上であれば良いが、その濃度が低いと、リポソームへの吸着量が不十分となり血漿中でのリポソーム凝集防止効果が低下し、その濃度が高すぎるとリポソームを不安定にし、内水相に担持された水溶性薬物等の漏れ出しを引き起こしてしまう。従って、その濃度はリポソーム懸濁液中の濃度で0.01%~20%、より好ましくは、0.05%~2%である。

本発明のPEG結合リン脂質を脂質層に含有するリポソームは、また別の方法によっても製造することができる。すなわち反応活性な官能基を持つリン脂質を含有するリポソームを常法にて製造した後、リポソーム外液に片末端活性化PEGを添加してリン脂質と結合させる。例えば、ホスファチジルエタノールアミンを全リン脂質中1モル%~50モル%含有するリポソームを製造し、塩基性(pH9以上)緩衝液中、活性化PEG2を1%~20%の濃度で添加し、室温で1時間~24時間反応させる。この場合、親水性のPEG鎖はリポソームの外水相側表面にのみ露出した構造となる。

本発明におけるポリオキシエチレンエーテル付加型非イオン界面活性剤とは、親水性部としてポリオキシエチレン鎖を有し、親油性部(疎水性部)のアルコール性残基と、このポリオキシエチレン鎖とがエーテル結合により結ばれた分子構造を持つ非イオン界面活性剤である。例えば、ポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンステロールエーテル、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレンブロックポリマー、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレンブロックポリマー、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンパルビタン脂肪酸エステル、等である。

ポリオキシエチレン付加型非イオン界面活性剤でも、ポリオキシエチレン鎖と親油性部がエステル結合により結ばれた分子構造を持つポリオキシエチレンエステル付加型非イオン界面活性剤をリポソームの脂質層に含有させた場合には、血漿中での蛋白質吸着抑制およびリポソーム凝集防止効果は低い。

本発明の目的のためにはポリオキシエチレンエーテル付加型非イオン界面活性剤分子中のポリオキシエチレン鎖長は、エチレンオキサイド平均重合度で5~1000モルの範囲が望ましく、より好ましくは10~40モルである。この範囲を下回る場合には血漿中でのリポソーム凝集防止効果が発現され難く、この範囲を上回る場合には非イオン界面活性剤の水溶性が高くなり、リポソーム膜中に固

定され難くなる。

種々のポリオキシエチレンエーテル付加型非イオン界面 活性剤の中でも、特にポリオキシエチレンアルキルエー テル、ポリオキシエチレンステロールエーテル、ポリオ キシエチレンポリオキシプロピレンアルキルエーテル、 ポリオキシエチレングリセリン脂防酸エステルをリポソ ームの脂質層に含有させた場合に、リポソームの血漿中 での蛋白質吸着抑制および凝集防止効果が高い。

ポリオキシエチレンアルキルエーテルは、ポリオキシエチレンと飽和または不飽和の高級脂肪族アルコールがエーテル結合により結ばれた構造を持つ。脂肪族アルコールの炭素数は8~22の範囲が好適に用いられる。

ポリオキシエチレンステロールエーテルとは、ポリオキシエチレンとステロールがエーテル結合により結ばれた分子構造を持つものを言う。ステロールにはコレステロール、コレスタノールなどの動物ステロール(ズーステロール)、シトステロール、スチグマステロールなどの植物ステロール(フィトステロール)、エルゴステロール、チモステロールなどの菌類ステロール(マイコステロール)などが有り、本発明のポリオキシエチレンステロールエーテル中のステロールの種類は特に限定する必要はないが、コレステロールと同様の側鎖構造を持つものが好適に用いられる。

ポリオキシエチレンポリオキシプロピレンアルキルエーテルとは、飽和または不飽和の高級脂肪族アルコールにポリオキシプロピレンがエーテル結合により付加し、さらにそのポリオキシプロピレンの末端水酸基にポリオキシエチレンがエーテル結合により付加した分子構造を持つ。ポリオキシプロピレンの平均重合度は2~8が好ましく、脂肪族アルコールの炭素数は8~22の範囲が好適に用いられる。

ポリオキシエチレングリセリン脂肪酸エステルとは、グリセリン脂肪酸エステル(モノグリセリドまたはジグリセリド)の遊離の水酸基にポリオキシエチレンがエーテル結合により付加した分子構造を持つ。脂肪酸は飽和、不飽和のいずれであっても良いが、その炭素数は8~22の範囲が好適に用いられる。

本発明のポリオキシエチレンエーテル付加型非イオン界面活性剤を脂質層に含有するリポソームを製造するには、ポリオキシエチレンエーテル付加型非イオン界面活性剤をリポソーム形成脂質と予め均一に混合して、得られた混合脂質を用いて常法によりリポソームを形成させれば良い。ここで言うリポソーム形成脂質とは、ホチジルコリン、スフィンゴミエリン、ホスファチジルセリン等に代表されるリン脂質で卵黄、大豆その他の天然材料に由来するり、または、有機化学的な合成手段により得られるものを単独でまたは混合して主成分とする。さらに膜安したコレステロール、コレスタノール等のステロール類や、荷電物質としてホスファチジン酸、ジセチルホス

フェート、高級脂肪酸等を添加しても良い。リポソーム 形成脂質とポリオキシエチレンエーテル付加型非イオン 界面活性剤の混合比は、主成分であるリン脂質1モルに 対して、エチレンオキサイド単位で0.5モル~20モル、 より好ましくは1モル~5モルである。これは、例え ば、リン脂質としてジパルミトイルホスファチジルコリ ン (分子量752)、ポリオキシエチレンエーテル付加型 非イオン界面活性剤としてエチレンオキサイドの平均重 合度25のポリオキシエチレンフィトスタノールエーテル (分子量約1500)を用いる場合、リン脂質1モルに対す るポリオキシエチレンエーテル付加型非イオン界面活性 剤分子では0.02~0.8モル、より好ましくは0.04~0.2モ ルであり、重量比ではリン脂質1重量部に対し、ポリオ キシエチレンエーテル付加型非イオン界面活性剤0.04~ 1.6重量部、より好ましくは0.08~0.4重量部である。こ の範囲を下回る場合には、血漿中でのリポソーム凝集防 止効果が不十分となり、この範囲を上回る場合には、ポ リオキシエチレンエーテル付加型非イオン界面活性剤の 可溶化能により、リポソームが不安定となる。

ポリオキシエチレンエーテル付加型非イオン界面活性剤 をリポソーム形成脂質と予め均一に混合するには、例え ば、両者を揮発性の有機溶媒に溶解させた後、エバポレ ーションにより、有機溶媒を除去すれば良い。もし、脂 溶性の薬物等をリポソームに含有させるのであれば、こ のとき、リポソーム形成脂質と共に混合しておけば良 い。得られた混合脂質からリポソームを形成させるに は、通常一般に行われているリポソーム化の方法に従っ て行うことが可能であり、例えば、振とう法、超音波照 射法、フレンチプレス法等いずれの方法を用いても良 い。上記のポリオキシエチレンエーテル付加型非イオン 界面活性剤を上記の範囲で使用するかぎりにおいては、 粒径0.1μm~1μmのリポソームが得られ、内水相に 十分な水溶性の薬物や生理活性物質等を担持させること ができる。得られたリポソームの脂質層中にはポリオキ シエチレンエーテル付加型非イオン界面活性剤が含有さ れているが、その含有率は必ずしも初めの脂質との混合 割合と同一ではない。ポリオキシエチレンエーテル付加 型非イオン界面活性剤の水溶性が高い場合にはリポソー ム化の過程で、その一部が膜外の水相中に溶出している 場合もありうる。リポソーム脂質膜中におけるポリオキ シエチレンエーテル付加型非イオン界面活性剤の存在状 態は明らかではないが、ポリオキシエチレンエーテル付 加型非イオン界面活性剤分子中の疎水性部がリポソーム 膜中の疎水性領域内にあって、親水性のポリオキシエチ レン鎖が膜中の親水性領域から膜外の水性媒体中にかけ て存在しているものと推定される。従って、本方法によ って得られたリポソームにおいては、ポリオキシエチレ ンエーテル付加型非イオン界面活性剤のポリオキシエチ レン鎖がリポソームの外水相側及び内水相側の両側に存 在することになる。

本発明のポリオキシエチレンエーテル付加型非イオン界 面活性剤は、必ずしも水に透明に溶解する必要はない。 しかし、本発明のポリオキシエチレンエーテル付加型非 イオン界面活性剤が水に対し、均一に溶解する場合は、 さらに別の方法によっても本発明のリポソームを製造す ることができる。すなわち、通常一般に行われているリ ポソーム化の方法に従って製造された、すでに水溶性あ るいは脂溶性の薬物等を担持しているリポソームの懸濁 液に、本発明のポリオキシエチレンエーテル付加型非イ オン界面活性剤をそのまま、あるいは水溶液として添加 することによっても、本発明のポリオキシエチレンエー テル付加型非イオン界面活性剤を脂質層中に含有するリ ポソームを製造することができる。この場合、ポリオキ シエチレンエーテル付加型非イオン界面活性剤は水溶液 中でミセルを形成して分散しているが、ここにリポソー ムが共存すれば、ポリオキシエチレンエーテル付加型非 イオン界面活性剤分子中の疎水性部が、リポソーム膜中 の疎水性領域に疎水的相互作用によって固定され、親水 性のポリオキシエチレン鎖はリポソームの外水相側表面 にのみ露出した構造となる。

ポリオキシエチレンエーテル付加型非イオン界面活性剤を水溶液として添加する場合、その濃度は、臨界ミセル濃度以上であれば良いが、その濃度が低いと、リポソームへの吸着量が不十分となり血漿中でのリポソーム凝集防止効果が低下し、その濃度が高すぎるとリポソームを不安定にし、内水相に担持された水溶性薬物等の漏れ出しを引き起こしてしまう。従って、その濃度はリポソーム懸濁液中の濃度で0.01%~5%、より好ましくは0.1%~2%である。

人工赤血球を製造する場合、非イオン界面活性剤とリポソーム形成脂質との混合割合は0.5~30重量%が好ましく、この範囲を下回る場合には効率の良いへモグロビンのリポソーム化が達成され難く、この範囲を上回る場合には、非イオン界面活性剤の可溶化能により、生成する人工赤血球が不安定となる。

本発明で使用するリポソーム形成脂質は、ホスファチジルコリン(レシチン)、スフィンゴミエリン、ホスファチジルエタノールアミン、ホスファチジルセリン等に代表されるリン脂質で卵黄、大豆その他の天然材料に出来するもの、または、有機化学的な合成手段により得られるものを単独でまたは混合して主成分とする。さらに膜安定化剤としてコレステロール、コレスタノール等のステロール類や、荷電物質としてホスファチジン酸、ジセチルホスフェート、高級脂肪酸等を添加しても良い。特に、これらリン脂質が不飽和結合を有する場合、これが過酸化反応を受けることによって発生する脂質過酸化物による毒性の問題、また内包へモグロビンが酸化変性を受け易いといった問題があるため、この不飽和基に水素添加したものが好適に用いられる。例えば、入手が容

易な水素添加天然リン脂質として水素添加卵黄レシチ

ン、水素添加大豆レシチンなどがある。これら水素添加 天然リン脂質を主成分とする場合、その相転移温度は50 ℃程度と高温である。一般にリポソームは相転移温度以 上で操作しなければ形成され難いが、ヘモグロビンをリ ポソーム化する場合、40℃以上で操作するとヘモグロビ ンが熱変性を受けてしまう。しかし、リポソーム形成 質としてステロール類を含有させれば、脂質混合物全 として明確な相転移点が存在しなくなり、操作温合物全 として明確な相転移点が存在しなくなり、操作温度域 をしてステロール類を含有させれば、脂質では が凝集することができる。また、生成した人工赤血球を 数造することを防止するために通常、荷電物質を含れ させるが、これには高級飽和脂肪酸が好ましく用いられ る。これらリポソーム形成脂質の混合比率はリン脂質1 重量部に対してステロール類0.2~1重量部、高級飽和 脂肪酸0.05~0.2重量部が適当である。

非イオン界面活性剤とリポソーム形成脂質を混合するには、例えばクロロホルム、ジクロロメタン等の非イオン 界面活性剤とリポソーム形成脂質を均一に溶解しうる揮 発性有機溶媒に、これらを均一溶解後、有機溶媒をエバ ポレーション、凍結乾燥、スプレードライ等の方法によ り除去すれば良い。

得られた混合脂質から人工赤血球を形成させるには、ヘモグロビン水溶液中に該混合脂質を水和分散させればよい。水和分散の方法は単に両者を機械的に混合するだけでも良いが、さらに、フレンチプレス細胞破砕機等を用いての高圧吐出処理を行うことが望ましい。ヘモグロビン水溶液のヘモグロビン濃度は30~60%が好ましく、この範囲を下回る場合には、ヘモグロビンのカプセル化効率が低く、この範囲を上回る場合には、ヘモグロビン水溶液の粘度が著しく高くなり、非イオン界面活性剤を加えた場合でも、水和分散が困難になる。

特に、水素添加リン脂質、ステロール類、高級飽和脂肪酸を上記範囲で混合したリポソーム形成脂質と上記範囲のヘモグロビン水溶液を使用する本発明の人工赤血球の製造方法においては、ヘモグロビンカプセル化効率の著しく低い粒径 $0.01~\mu$ m $\sim 0.03~\mu$ mの人工赤血球は殆ど生成せず、大部分が粒径 $0.1~\mu$ m以上のヘモグロビンカプセル化効率の高い人工赤血球となる。

得られた人工赤血球の脂質層中には非イオン界面活性剤が含有されているが、その含有率は必ずしも初めの脂質との混合割合と同一ではない。非イオン界面活性剤の水溶性が高い場合にはリポソーム化の過程で、その一部が膜外の水相中に溶出している場合もありうる。

次に参考例、実施例および比較例を示して本発明をさら に具体的に説明する。

参考例 1

水素添加卵黄レシチン630mg、コレステロール317mg、ミリスチン酸53mg、ポリオキシエチレンフィトスタノールエーテル (エチレンオキサイド平均重合度25、日光ケミカルズ (株) 社製BPSH25) 150mgをジクロロメタン20ml

に溶解し、エバポレーションにより有機溶媒を除去した。得られた混合脂質に50%へモグロビン水溶液20m1を加え、振とう混合後、250kg/cm²の圧力でフレンチプレス処理を10回繰り返した。得られたフレンチプレス処理液を生理食塩水により10倍に希釈して遠心分離処理(17,000r.p.m.30分)し、沈澱リポソームを生理食塩水140mlにより、さらに遠心洗浄を2回繰り返した。洗浄後の沈澱リポソームをへモグロビン濃度で5%となるように生理食塩水中に懸濁させた。得られたリポソームの平均粒径は 0.2μ mであった。このリポソーム懸濁液0.1mlとクエン酸加ヒト血漿0.5mlを混合し、光学顕微鏡(400倍)により観察したところ、 1μ mを越えるリポソーム凝集物はほとんど認められなかった。

参考例 2

水素添加卵黄レシチン $630 \, \mathrm{mg}$ 、コレステロール $317 \, \mathrm{mg}$ 、ミリスチン酸 $53 \, \mathrm{mg}$ をジクロロメタン $20 \, \mathrm{m1}$ に溶解し、エバポレーションにより有機溶媒を除去した。得られた混合脂質に $50 \, \mathrm{%}$ へモグロビン水溶液 $20 \, \mathrm{m1}$ を加え、振とう混合後、 $500 \, \mathrm{kg/cm^2}$ の圧力でフレンチプレス処理を $10 \, \mathrm{e}$ はした。得られたフレンチプレス処理液を生理食塩水により $10 \, \mathrm{e}$ に高心分離処理($17,000 \, \mathrm{r.p.m.}$ 30分)し、沈澱リポソームを生理食塩水 $140 \, \mathrm{m1}$ により、さらに遠心洗浄を $2 \, \mathrm{e}$ 回繰り返した。洗浄後の沈澱リポソームを へモグロビン濃度で $5 \, \mathrm{%}$ となるように生理食塩水中に懸濁させた。得られたリポソームの平均粒径は $0.2 \, \mu \, \mathrm{m}$ であった。このリポソーム懸濁液 $0.1 \, \mathrm{m1}$ とクエン酸加ヒト血漿 $0.5 \, \mathrm{m1}$ を混合し、光学顕微鏡($400 \, \mathrm{e}$)により観察したところ、リポソームは完全に凝集し、その凝集物の大きさは $50 \, \mu \, \mathrm{m}$ を越えるものであった。

へモグロビン濃度で5%に調整した上記のリポソーム懸濁液1mlに、2%のポリオキシエチレンオレイルエーテル(エチレンオキサイド平均重合度20)を含む生理食塩水9mlを加え、室温で30分間放置した後、生理食塩水により10倍に希釈して遠心分離処理(17,000r.p.m.30分)し、沈澱リポソームを生理食塩水140mlにより、さらに遠心洗浄を2回繰り返した。洗浄後の沈澱リポソームをヘモグロビン濃度で5%となるように生理食塩水中に懸濁させた。このリポソーム懸濁液0.1mlとクエン酸加ヒト血漿0.5mlを混合し、光学顕微鏡(400倍)により観察したところ、 1μ mを越えるリポソーム凝集物はほとんど認められなかった。

参考例 3

参考例1のポリオキシエチレンフィトスタノールのかわりに、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレンセチルエーテル(エチレンオキサイド平均重合度20、プロピレンオキサイド平均重合度8)150mgを用いる以外は、参考例1と全く同様の検討を行ったところ、参考例1と同様の結果を得た。

参考例 4

参考例1のポリオキシエチレンフィトスタノールのかわ

りに、ポリオキシエチレングリセリルジステアレート (エチレンオキサイド平均重合度30) 150mgを用いる以 外は、参考例1と全く同様の検討を行ったところ、参考 例1と同様の結果を得た。

比較例 1

参考例 1 のポリオキシエチレンフィトスタノールエーテルのかわりに、エチレンオキサイド平均重合度25のポリオキシエチレンモノステアレート150mgを用いる以外は参考例 1 と全く同様の検討を行ったところ、リポソームは完全に凝集し、その凝集物の大きさは 50μ mを越えるものであった。尚、ポリオキシエチレンジステアレート(n=10or140)についても同様の結果であった。

比較例 2

参考例 2のポリオキシエチレンオレイルエーテルにかえて、ポリオキシエチレンモノステアレートを用いたところ、リポソームは完全に凝集し、その凝集物の大きさは $50 \mu \, \mathrm{m}$ を越えるものであった。

参考例 5

水素添加卵黄レシチン1.81g、コレステロール0.913g、 ミリスチン酸0.153g、非イオン界面活性剤であるポリオ キシエチレンフィトスタノール(エチレンオキサイド平 均重合度25、日光ケミカルズ(株)社製BPSH25) 0.142g をジクロロメタン20mlに溶解し、エバポレーションによ り有機溶媒を除去した。得られた混合脂質に50%ヘモグ ロビン水溶液20mlを加え、振とう混合後、250kg/cm²の 圧力でフレンチプレス処理を10回繰り返した。得られた フレンチプレス処理液を生理食塩水により10倍に希釈し て、孔径0.45μmのフィルターで濾過した後、遠心分離 処理 (17,000r.p.m.30分) し、沈澱リポソームを生理食 塩水140mlにより、さらに遠心洗浄を2回繰り返した。 ヘモグロビンカプセル化効率の低い人工赤血球は比重が 小さいため、このとき沈澱せず除去される。洗浄後の沈 **澱人工赤血球をヘモグロビン濃度で5%となるように生** 理食塩水中に懸濁させた。得られた人工赤血球の平均粒 径は0.2μmであった。この人工赤血球懸濁液中の全脂 質濃度は33mg/ml、ヘモグロビン回収率は12%であっ

非イオン界面活性剤を加えずに、全く同様の操作を行ったところ、平均粒径 $0.2\,\mu$ mの人工赤血球が得られ、ヘモグロビン濃度で $5\,\%$ となるように生理食塩水中に懸濁させた人工赤血球懸濁液中の全脂質濃度は $39\,mg/ml$ 、ヘモグロビン回収率は $7\,\%$ であった。

参考例 6

ジパルミトイルホスファチジルエタノールアミン150mg、活性PEG2 (PEG平均分子量5,000×2,生化学工業 (株)製)2.5gを脱水クロロホルム50mlに溶解、炭酸ナトリウム2gを加えて、室温終夜反応させた。ニンヒドリン呈色の消失により反応終了を確認後、反応液を濾過し、ヘキサンを加えて再沈精製、真空乾燥してPEG結合リン脂質を得た。

水素添加卵黄レシチン630mg、コレステロール317mg、ミリスチン酸53mg、上記のPEG結合リン脂質150mgをジクロロメタン20mlに溶解し、エバポレーションにより有機溶媒を除去した。得られた混合脂質に50%へモグロビン水溶液20mlを加え、振とう混合後、250kg/cm²の圧力でフレンチプレス処理を10回繰り返した。得られたフレンチプレス処理液を生理食塩水により10倍に希釈して遠心分離処理(17,000r.p.m.30分)し、沈澱リポソームを生理食塩水140mlにより、さらに遠心洗浄を2回繰り返した。洗浄後の沈澱リポソームをヘモグロビン濃度で5%となるように生理食塩水中に懸濁させた。得られたリポソームの平均粒径は0.2μmであった。このリポソーム懸濁液0.1mlとクエン酸加ヒト血漿0.5mlを混合し、光学顕微鏡(400倍)により観察したところ、1μmを越えるリポソーム凝集物はほとんど認められなかった。

実施例 1

水素添加卵黄レシチン630mg、コレステロール317mg、ミリスチン酸53mgをジクロロメタン20m1に溶解し、エバポレーションにより有機溶媒を除去した。得られた混合脂質に50%へモグロビン水溶液20m1を加え、振とう混合後、500kg/cm²の圧力でフレンチプレス処理を10回繰り返した。得られたフレンチプレス処理液を生理食塩水により10倍に希釈して遠心分離処理(17,000r.p.m.30分)し、沈澱リポソームを生理食塩水140m1により、さらに遠心洗浄を2回繰り返した。洗浄後の沈澱リポソームを立じ、洗浄後の沈澱リポソームを本でであった。得られたリポソームの平均粒径は $0.2\,\mu$ mであった。このリポソーム懸濁液0.1m1とクエン酸加ヒト血漿0.5m1を混合し、光学顕微鏡(400倍)により観察したところ、リポソームは完全に凝集し、その凝集物の大きさは $50\,\mu$ mを越えるものであった。

へモグロビン濃度で5%に調整した上記のリポソーム懸濁液1mlに、1%の参考例6で得られたPEG結合リン脂質を含む生理食塩水9mlを加え、室温で30分間放置した後、生理食塩水により10倍に希釈して遠心分離処理(17,000r.p.m.30分)し、沈澱リポソームを生理食塩水140mlにより、さらに遠心洗浄を2回繰り返した。洗浄後の沈澱リポソームをへモグロビン濃度で5%となるように生理食塩水中に懸濁させた。このリポソーム懸濁液0.1mlとクエン酸加ヒト血漿0.5mlを混合し、光学顕微鏡(400倍)により観察したところ、1 μ mを越えるリポソーム凝集物はほとんど認められなかった。

参考例 7

ホスファチジルエタノールアミンを30モル%含有する水素添加大豆レシチンを水素添加卵黄レシチンのかわりに用いる以外は実施例1と同様にして、ヘモグロビン含有リポソームを得た。0.1Mほう酸緩衝液(pH10)中へモグロビン濃度で5%に調整した上記のリポソーム懸濁液1mlに、活性化PEG2を100mg添加し、室温終夜反応させた。生理食塩水により10倍に希釈して遠心分離処理(17,000

r.p.m.30分)し、沈澱リポソームを生理食塩水140mlにより、さらに遠心洗浄を2回繰り返した。洗浄後の沈澱リポソームをヘモグロビン濃度で5%となるように生理食塩水中に懸濁させた。このリポソーム懸濁液<math>0.1mlとクエン酸加ヒト血漿0.5mlを混合し、光学顕微鏡(400倍)により観察したところ、 1μ mを越えるリポソーム凝集物はほとんど認められなかった。

実施例 2

モノメトキシPEG5000(ユニオンカーバイド社製)50gを1,2ージクロロメタン250mlに溶解、無水コハク酸5gとピリジン4mlを加えて、3日間沸点還流した。濾過、エバポレーション後、100mlの蒸留水に溶解し、水相をエーテルで洗浄後クロロホルム100mlに抽出した。エバポレーション後、酢酸エチルで再結晶して片末端カルボキシPEGを得た。これを725mgとジパルミトイルホスファチジルエタノールアミン100mg、さらにジシクロヘキシルカルボジイミド30mgを30mlのクロロホルムに溶解、50℃で終夜反応させた。反応液をヘキサン300mlに再沈してアミド結合を介するPEG結合リン脂質を得た。これを用いた参考例6および実施例1と同様の実験で同様の結果を得た。

〔発明の効果〕

以上詳しく説明したように、本発明によればリポソーム の脂質層に特定の蛋白質吸着抑制剤を含有させることに よって、血漿中でのリポソームへの蛋白質の吸着を抑制 し、リポソームの凝集を防止したリポソームを提供する ことができる。

蛋白質吸着抑制剤は疎水性部と親水性高分子鎖部からなり、親水部がリポソームの表面に露出していることによって、血漿タンパクのリポソームへの吸着が抑制され、

その結果、血漿中でのリポソームの凝集が防止される。 従って、生体の血管内へリポソームを投与した場合で も、リポソームの凝集物が血管内で栓塞して血流を阻害 する心配がなく、特に大量のリポソームを投与する必要 がある人工赤血球として有用性が高い。

本発明のリポソームの製造方法は、常法により製造されたリポソームの懸濁液に蛋白質吸着抑制剤を添加する方法であるので、従来知られているリポソームの応用技術のいずれの例にも広く適用することができる。

さらに本発明のリポソーム蛋白質吸着抑制剤を使用することにより、リポソーム形成脂質の水和分散が促進され、高濃度のヘモグロビン水溶液を用いた場合でも、ヘモグロビンカプセル化効率の高い人工赤血球を高い収率で得ることができる。

特に、水素添加リン脂質、ステロール類、高級飽和脂肪酸を混合したリポソーム形成脂質と高濃度のヘモグロビン水溶液を使用する本発明の人工赤血球の製造方法においては、ヘモグロビンカプセル化効率の著しく低い粒径 $0.01~\mu$ m \sim 0.03 μ mの人工赤血球は殆ど生成せず、大部分が粒径0.1 μ m以上のヘモグロビンカプセル化効率の高い人工赤血球となる。

本発明の製造方法で得られるヘモグロビンカプセル化効率の高い人工赤血球では、人工赤血球懸濁液中のヘモグロビン濃度を高くしても、全脂質濃度は低く抑えることができるので、循環血流中へ投与した時の循環動態に与える悪影響も少なく、また脂質に由来する毒性も低く抑えることができる。しかも、従来の脂質分散のための手法はそのまま適用できるので、工業的な人工赤血球の製造方法として広範に応用し得る極めて優れた方法である。